

Inmodulen (0,02 mg + 0,25 mg)/ml Zawiesina do wstrzykiwa?

- Cutibacterium granulosum, Inactivated
- ESCHERICHIA COLI LIPOPOLYSACCHARIDE

Felhatalmazott

Product identification

Készítmény neve:

Inmodulen (0,02 mg + 0,25 mg)/ml Zawiesina do wstrzykiwa?

Hatóanyag:

- Csak itt érhet? el [English](#)
- Csak itt érhet? el [English](#)

Célállat faj(ok):

- juh
- szarvasmarha
- sertés

Alkalmazás módja:

- Intramuscularis alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatásere?sség:

- Csak itt érhet? el [English](#)
0.25
milligram(s)
/
1.00
millilitre(s)
- Csak itt érhet? el [English](#)
0.02
milligram(s)
/
1.00
millilitre(s)

Gyógyszerforma:

- Szuszpenziós injekció

Withdrawal period by route of administration:

- Intramuscularis alkalmazás
 - juh
 - No data provided
 - szarvasmarha
 - No data provided
 - sertés
 - No data provided

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

- QL03A

Szállítás jogállása:

- Csak itt érhet? el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

- Valid

Authorised in:

- Csak itt érhet? el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

- Csak itt érhet? el [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

- Csak itt érhet? el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

- Csak itt érhet? el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

- Laboratorios Calier S.A.

Marketing authorisation date:

- 20/05/2003

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

- Laboratorios Calier S.A.

Felelős hatóság:

- Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Engedély száma:

- 1354

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

- 20/05/2003

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Termék információ

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

[Egyéb nyelvek \(1\)](#)

Polish (PDF)

Published on: 4/02/2022

[Letöltés](#)

Alkalmazási elírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

[Egyéb nyelvek \(1\)](#)

Polish (PDF)

Published on: 4/02/2022

[Letöltés](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057178>